



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນະຖາວອນ

ກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ປ້າໄມ້
ກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ

ຄູ່ມືສຳລັບ
ການຂຶ້ນທະບຽນ ຢ່າສັດຕະວະແດ

ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ
ມີຖຸນາ 2024

ສາລະບານ

ຄໍານໍາ	1
1. ຈຸດປະສົງ	2
2. ການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ	2
3. ການອະຫິບາຍຄໍາລັບ	2
4. ຫຼັກການກ່ຽວກັບການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ	2
5. ຂອບເຂດການນຳໃຊ້	3
6. ປະເພດການຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ	3
7. ເງື່ອນໄຂຂອງຜູ້ຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ	3
8. ເງື່ອນໄຂຂອງຢາສັດຕະວະແຜດທີ່ຈະຂໍຂຶ້ນທະບຽນ	3
9. ເອກະສານ ແລະ ຫຼັກຖານຢາສັດຕະວະແຜດ ທີ່ປະກອບຂໍຂຶ້ນທະບຽນ	3
10. ລາຍລະອຽດຂອງຢາສັດຕະວະແຜດທີ່ຈະຂໍຂຶ້ນທະບຽນ	4
11. ຂັ້ນຕອນການຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ	4
12. ການຝຶຈາລະນາອອກໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ	5
13. ເລກທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ	5
14. ຄ່າທຳນຽມ ແລະ ຄ່າບໍລິການ ສໍາລັບການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ	6
15. ແບບຝຶມໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ	6
16. ອາຍຸໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ	6
17. ການໂຈະ ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ	6
18. ການຖອນ ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ	6
19. ການຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດຄືນໃໝ່	7
20. ຄໍາແນະນຳສໍາລັບຜູ້ໄດ້ຮັບໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ	7
21. ຂັ້ນຄວນເອົາໃຈໃສ່	8
ເອກະສານຊ້ອນທ້າຍ 1	9
ເອກະສານຊ້ອນທ້າຍ 2	10

ຄໍານຳ

ຢາສັດຕະວະແຜດ ມີຄວາມສໍາຄັນ ແລະ ຈຳເປັນຫຼາຍ ຕໍ່ສັດເຜື່ອຮັບປະກັນເຮັດໃຫ້ສັດ ມີສູຂະພາບແຂງແຮງ, ຢາສາມາດນຳໃຊ້ບ້ອງກັນ, ປິ່ນປົວ, ບໍາບັດ, ບັນທຶການເຈັບປ່ວຍ ແລະ ຊ່ວຍເລິ່ງການຈະເລີນເຕີບໂຕຂອງສັດ, ໃຫ້ຜົນຜະລິດ ເປັນຕົ້ນ: ຂຶ້ນ, ນິມ, ໄຂ່, ຂີນ, ເຂົາ ແລະ ຜະລິດຕະພັນສໍາຮອງຕ່າງໆສູງຂຶ້ນ.

ເຜື່ອຮັດໃຫ້ຢາສັດຕະວະແຜດ ທີ່ປຸງແຕ່ງຂຶ້ນ ມີ ອຸນນະພາບ, ປະສິດທິພາບ, ປອດໄພ ແລະ ເໝາະສົມສໍາລັບການລົງສັດແຕ່ລະຊະນິດ, ນ້ຳໜັກ, ອາຍຸສັດ ແລະ ບໍ່ໃຫ້ເປັນອັນຕະລາຍຕໍ່ຜູ້ບໍລິໂພກນັ້ນ, ອົງການຄຸ້ມຄອງທີ່ກ່ຽວຂ້ອງຂອງແຕ່ລະປະເທດ ຈຶ່ງມີຄວາມຈຳເປັນຕ້ອງໄດ້ມີມາດຕະການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ຢູ່ໃນທຸກຕ່ອງໄສການຜະລິດຢາສັດຕະວະແຜດ ເລີ່ມແຕ່ການ ຜະລິດ, ຫຼັມທໍ່, ຂີນສົ່ງ, ຈຳໜ່າຍ ແລະ ການນຳໃຊ້ຢາສັດຕະວະແຜດ.

ນອກຈາກຂະບວນການຄວບຄຸມຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ດັ່ງທີ່ກ່າວມາຂ້າງເທິງນັ້ນແລ້ວ ກ່ອນການ ພະລິດຢາສັດຕະວະແຜດ ຕ້ອງໄດ້ມີການຂໍອະນຸຍາດສ້າງຕັ້ງໄຮງງານພະລິດຢາສັດຕະວະແຜດ, ທີ່ດລອງພະລິດ ແລະ ທີ່ສໍາ ຄັນ ກ່ອນຈຳໜ່າຍ ຕ້ອງໄດ້ເອົາພະລິດຕະໜັນຂອງຕົນ ໃປຂໍຂຶ້ນທະບຽນ ແລະ ໃນກໍລະນີທີ່ມີການນຳເຂົ້າຢາສັດຕະວະແຜດ ຈາກພາຍນອກມານຳໃຊ້ ຫຼື ຈຳໜ່າຍຢູ່ໝາຍໃນປະເທດ ຕ້ອງໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນເຊັ່ນກັນ.

ຄູ່ມືສະບັບນີ້ ສ້າງຂຶ້ນ ເພື່ອຜັນຂະຫຍາຍ ກົດໝາຍ ວ່າດ້ວຍ ການລຽງສັດ ແລະ ການສັດຕະວະແດ ເລກທີ 08/ສພຊ, ລົງວັນທີ 11 ພະຈິກ 2016, ດໍາລັດ ວ່າດ້ວຍ ຢ່າສັດຕະວະແດ ເລກທີ 199/ລບ, ລົງວັນທີ 13 ມິນາ 2020 ແລະ ນິຕິກໍາເອີ້ນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງ ເພື່ອເປັນບ່ອນອີງໃນການຂຶ້ນທະບຽນຢ່າສັດຕະວະແດ ໃຫ້ເປັນອະກະພາບ ໃນຂອບເຂດທີ່ວ່າ ປະເທດ ແນໃສ ເຮັດໃຫ້ຢ່າສັດຕະວະແດ ທີ່ນຳໃຊ້ ຢູ່ ສປປ ລາວ ມີຄຸນນະພາບ, ປອດໄພ ແລະ ເໝາະສົມສໍາລັບການ ບ້ອາກັນ ແລະ ປຶ້ງປົວ ສັດຕະລະຂະນິດ ໃຫ້ມືສະບັບພາບດີ ແລະ ມີຄວາມປອດໄພຕໍ່ຜູ້ບໍລິໂພກ.

ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ວັນທີ 25 JUN 2024



1. ຈຸດປະສົງ

ເຝື່ອຄຸ້ມຄອງ, ກວດກາ ແລະ ຕິດຕາມ ການນຳເຂົ້າ, ການຜະລິດ ແລະ ນຳໃຊ້ຢາສັດຕະວະແດດ ຊຶ່ງລວມທັງ ການ ກວດກາຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ, ແບ່ງບັນຈຸ, ຫຼຸ້ມຫໍ່, ຕິດສະຫຼາກຢາ, ການຈະລະອນແຈກຢາຍ ແລະ ຈຳໜ່າຍຢາ ສັດຕະວະແດດ ແນໃສ ເຮັດໃຫ້ຢາ ມີປະສິດທິພາບ, ປອດໄພ, ດັດຕາມມາດຕະຖານໃນການກັນ ແລະ ປິ່ນປົວຜະຍາດສັດ ໃຫ້ ມີປະສິດທິຜົນ.

2. ການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແດດ

ການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແດດ ແມ່ນການແຈ້ງ ຂໍ້, ຕຳລາຢາ ແລະ ຂໍ້ມູນອື່ນທີ່ກ່ຽວຂ້ອງກັບຢາ ຈາກຜູ້ຜະລິດ ຢ່າງເປັນລາຍລັກອັກສອນ ເປັນຕົ້ນ: ຊື່ຫາງການຄ້າ, ປະເພດຢາ, ສ່ວນປະກອບຫຼັກ, ຂະໜາດບັນຈຸ, ສັບຜະຄຸນ ແລະ ຫຼື ຄວນລະວັງ ລວມທັງຊື່ບໍລິສັດທີ່ຜະລິດຢ່າງຈະແຈ້ງ.

3. ການອະທິບາຍຄຳສັບ

ຄຳສັບທີ່ນຳໃຊ້ໃນຄຸ້ມສະບັບນີ້ ມີຄວາມໝາຍ ດັ່ງນີ້:

- 1) ຢາສັດຕະວະແດດ ພາຍເຖິງ ຢາກັນຜະຍາດ, ປິ່ນປົວ ແລະ ບໍາລຸງສຸຂະພາບສັດ ແລະ ສັດນຳ ເປັນຕົ້ນ ຢາວັກຊົນ, ພາຕ້ານເຊື້ອ, ຢາຂ້າແມ່ກາຟາກ ແລະ ຢາວິຕາມິນ ໂດຍໄດ້ຈິດທະບຽນ ນຳກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ປ້າໄມ້ ຢ່າງ ຖືກຕ້ອງ ລວມທັງອາຫານສັດທີ່ປຸງແຕ່ງເປັນຢາ, ສານຄົມ ຫຼື ສານຊີວະວັດຖຸ ທີ່ໃຊ້ເປັນຢາສັດຕະວະແດດແບບ ເຕິ່ງສຳເລັດຮູບ ແລະ ວັດຖຸດິບທາງການຢາທີ່ໃຊ້ເຝື່ອການສັດຕະວະແດດ ອີກດ້ວຍ;
- 2) ຕຳລາຢາສັດຕະວະແດດ ພາຍເຖິງ ສຸດທີ່ໃຊ້ເຂົ້າໃນການຜະລິດຢາ ຊຶ່ງລະບຸເຖິງສ່ວນປະກອບ ແລະ ປະລິມານ ຂອງສ່ວນປະກອບຂອງຢາ ທີ່ໄດ້ນຳມາປະສົມລວມກັນ ໃຫ້ເປັນຜະລິດຕະຟັນສຳເລັດຮູບ ທີ່ມີສັບຜະຄຸນເປັນຢາ ສັດຕະວະແດດ;
- 3) ສະຫຼາກຢາສັດຕະວະແດດ ພາຍເຖິງ ຮູບພາບ ແລະ ຂໍ້ຄວາມ ທີ່ຕິດ ຫຼື ຜິມໃສ່ພາຊະນະບັນຈຸ ເຝື່ອໃຫ້ຂໍ້ມູນກ່ຽວ ກັບຊື່ຢາສັດຕະວະແດດ, ສັບຜະຄຸນ, ຄຸນປະໂຫຍດ, ສ່ວນປະກອບ, ວັນທີຜະລິດ, ວັນໜີດອາຍຸ ການນຳໃຊ້, ວິທີ ການເກັບຮັກສາ, ວິທີນຳໃຊ້ ແລະ ຂໍ້ມູນຂອງຜູ້ຜະລິດຢາສັດຕະວະແດດ;
- 4) ຢາສັດຕະວະແດດທີ່ປະສົມໃນອາຫານສັດ ພາຍເຖິງ ຜະລິດຕະຟັນ ທີ່ໄດ້ມາຈາກການປະສົມ ລະຫວ່າງ ອາ ທານ ສັດ ແລະ ຢາສັດຕະວະແດດ ເຝື່ອເປົ້າໝາຍບໍາລຸງ, ກັນ ຫຼື ປິ່ນປົວຜະຍາດ ຂອງສັດ ແລະ ສັດນຳ ໃໃຫ້ນີ້ ເປັນ ການສະແບກ.

4. ຫຼັກການກ່ຽວກັບການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແດດ

ການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແດດ ໃຫ້ປະທິບັດຕາມຫຼັກການ ດັ່ງນີ້:

1. ສອດຄ່ອງກັບ ກິດໝາຍ, ລະບຽບການ;
2. ປະທິບັດຢ່າງລວມສູນ ແລະ ເປັນເອກະພາບ ໃນຂອບເຂດທົ່ວປະທັດ;
3. ຮັບປະກັນ ຄຸນນະພາບ, ປະສິດທິຜົນ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ຕໍ່ສຸຂະພາບສັດ, ສັດນຳ, ຜູ້ບໍລິໂພກ ແລະ ສິ່ງແວດລ້ອມ;
4. ມີຄວາມສະໜີພາບ, ຍຸຕິທຳ, ໂປ່ງໃສ ແລະ ສາມາດກວດສອບໄດ້.

5. ຂອບເຂດການນຳໃຊ້

ຖຸມີສະບັບນີ້ ນຳໃຊ້ສໍາລັບບຸກຄົນ, ນິຕິບຸກຄົນ ຫຼື ການຈັດຕັ້ງທັງພາຍໃນ ແລະ ຕ່າງປະເທດ ທີ່ເຄື່ອນໄຫວວຽກງານ ກ່ຽວກັບຢາສັດຕະວະແຜດ ຢູ່ ສປປ ລາວ.

6. ປະເພດການຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ

ການຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດແບ່ງອອກເປັນ 2 ປະເພດ ດັ່ງນີ້:

- 1) ຜະລິດຕະພັນຢາສັດຕະວະແຜດໃໝ່ ຫາຍເຖິງ ຕໍາລາຢາສັດຕະວະແຜດ ທີ່ໃຊ້ວັດຖຸທີ່ເປັນຢາຊະນິດໃໝ່, ວັດຖຸຊະນິດເດີມແຕ່ມີການປະສົມແບບໃໝ່ ຫຼື ມີການປຸງແຕ່ງຂຶ້ນ ເພື່ອນນຳໃຊ້ຢາເຂົ້າຮ່າງກາຍສັດແບບໃໝ່ ທີ່ແຕກຕ່າງຈາກວິທີການເດີມ;
- 2) ຜະລິດຕະພັນຢາສັດຕະວະແຜດທີ່ໄປ ຫາຍເຖິງ ຢາສັດຕະວະແຜດ ທີ່ຮັບຮູ້ກັນທີ່ໄປວ່າ ດັ່ງໃຊ້ວັດຖຸທີ່ເປັນ ຢາເດີມ ທີ່ມີການຈິດລືຂະສິດ ຫຼື ຂຶ້ນທະບຽນຢ່າງຖືກຕ້ອງມາກ່ອນແລ້ວ.

7. ເງື່ອນໄຂຂອງຜູ້ຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ

ຜູ້ທີ່ມີສິດຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ ຕ້ອງມີເງື່ອນໄຂ ດັ່ງນີ້:

- 1) ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດຢ່າງເປັນທາງການ ໃນການ ແລິດ, ນຳເຂົ້າ ຢາສັດຕະວະແຜດ ເພື່ອມານຳໃຊ້ ຫຼື ຈຳໜ່າຍ ໃນ ສປປ ລາວ;
- 2) ມີໂຮງງານແລິດ ຫຼື ບໍລິສັດແມ່ຜູ້ສົ່ງອອກ ທີ່ມີທະບຽນຖືກຕ້ອງຂອງປະທິກກ່ຽວຂ້ອງ ໂດຍຜ່ານຕົວແທນ ຂອງ ບໍລິສັດຢູ່ ສປປ ລາວ ທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດດຳເນີນທຸລະກິດ ນຳເຂົ້າຢາສັດຕະວະແຜດ ເພື່ອຈຳໜ່າຍ ຫຼື ຫ້ອງການຜູ້ ຕາງໜ້າຂອງບໍລິສັດແມ່ ທີ່ໄດ້ຮັບການອະນຸມັດຢ່າງເປັນທາງການໂດຍຮູບການມອບສິດ ໃນການດຳເນີນການ ທີ່ເປັນເອກະພາບກັນທັງສອງພາກສ່ວນທີ່ກ່າວມາຂ້າງເທິງ.

8. ເງື່ອນໄຂຂອງຢາສັດຕະວະແຜດທີ່ຈະຂໍຂຶ້ນທະບຽນ

ເງື່ອນໄຂຂອງຢາສັດຕະວະແຜດທີ່ຈະຂໍຂຶ້ນທະບຽນ ມີດັ່ງນີ້:

- 1) ເປັນຢາສັດຕະວະແຜດທີ່ ຜະລິດ, ນຳເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ ຫຼື ຈຳໜ່າຍ ຢູ່ ສປປ ລາວ;
- 2) ເປັນຢາສັດຕະວະແຜດ ທີ່ມີການທິດລອງນຳໃຊ້, ວິໄຈດ້ານຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພແລ້ວ;
- 3) ຖ້າແມ່ນຢາສັດຕະວະແຜດທີ່ນຳເຂົ້າ ຕ້ອງໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນຈາກປະທິກຜູ້ແລິດ ແລະ ໄດ້ຮັບການມອບສິດ ຈາກ ຜູ້ແລິດ;
- 4) ມີເອກະສານ ແລະ ຕົວຢ່າງຢາສັດຕະວະແຜດ ຕາມການກຳນົດຂອງ ກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ, ກະຊວງ ກະສົກກຳ ແລະ ປ້າໄມ້;
- 5) ໃນກໍລະນີ ທີ່ມີການຂໍ້ນທະບຽນ ຢາສັດຕະວະແຜດຂໍ້າກັນ ຕ້ອງໄດ້ຮັບການເຫັນດີເປັນລາຍລັກອັກສອນ ຈາກ ຜູ້ໄດ້ຮັບທະບຽນກ່ອນ.

9. ເອກະສານ ແລະ ຫຼັກຖານຢາສັດຕະວະແຜດ ທີ່ປະກອບຂໍຂຶ້ນທະບຽນ

ເອກະສານ ແລະ ຫຼັກຖານ ກ່ຽວກັບຢາສັດຕະວະແຜດ ທີ່ຈະນຳມາຂໍຂຶ້ນທະບຽນ ມີດັ່ງນີ້:

- 1) ຄໍາຮອງ ຕາມແບບຝຶມທີ່ ກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ ກຳນົດ;

- 2) ສໍາເນົາ ໃບທະບຽນວິສາຫະກິດ ແລະ ໃບອະນຸຍາດດໍາເນີນທຸລະກິດ ຢາສັດຕະວະແຜດ;
- 3) ໃບມອບສິດ ຈາກຜູ້ແຜລິດຢາສັດຕະວະແຜດ ແລະ ໃບຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ ຈາກປະເທດສິ່ງອອກຖ້າເປັນຢານໍາເຊົ້າ;
- 4) ໃບມອບສິດ ແລະ ບັດປະຈຳຕົວຂອງຜູ້ຕາງໜ້າ ໃນກໍລະນີໃຫ້ຜູ້ອື່ນມາຂໍຂຶ້ນທະບຽນແກນ;
- 5) ສະໜາກ ແລະ ຂໍຄວາມເອກະສານກຳກັບ ຢາສັດຕະວະແຜດ;
- 6) ຕົວຢ່າງ ຢາສັດຕະວະແຜດ ຫຼື ສ່ວນປະກອບຂອງ ຢາສັດຕະວະແຜດ ຕາມຈຳນວນ ທີ່ກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ ກໍານົດ;
- 7) ຫຼັກຖານທີ່ສະແດງເຖິງ ຂໍ້ມູນດ້ານວິຊາການກ່ຽວກັບ ຄຸນນະພາບ, ຄວາມປອດໄພ ແລະ ປະສິດທິພາບຂອງຢາ;
- 8) ລາຍລະອຽດກ່ຽວກັບ ຢາສັດຕະວະແຜດ ທີ່ລະບຸ ຊື່, ຮູບແບບ, ຄວາມແຮງ, ຂະໜາດບັນຈຸ, ລັກສະນະຂອງຢາ ຜ້ອມຫັງບອກ ຊື່ ແລະ ປະລິມານຂອງສານຢາທີ່ສໍາຄັນ ແລະ ສ່ວນປະກອບຢູ່ໃນຕຳລາຂອງຢາ;
- 9) ເອກະສານອື່ນທີ່ເຫັນວ່າຈຳເປັນ ຕາມການຮຽກຮ້ອງ ຂອງກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ, ກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ປ້າໄມ້.

10. ລາຍລະອຽດຂອງຢາສັດຕະວະແຜດທີ່ຈະຂໍຂຶ້ນທະບຽນ

ລາຍລະອຽດຂອງຢາສັດຕະວະແຜດ ທີ່ຈະນຳມາແຈ້ງຂໍຂຶ້ນທະບຽນ ຕ້ອງຂຽນເປັນພາສາລາວ ແລະ ພາສາອັງກິດ ໂດຍຕ້ອງມີລາຍລະອຽດຕົ້ນຕໍ່ດັ່ງນີ້:

- 1) ຊື່ສຸດຕໍ່ລາຍາ ຫຼື ຊື່ຢາສັດຕະວະແຜດ;
- 2) ຊື່ທາງການຄ້າ;
- 3) ສ່ວນປະກອບຫຼັກ;
- 4) ຂະບວນການຜະລິດ;
- 5) ເລກທະບຽນຢາຂອງປະເທດຜູ້ແຜລິດ (ຖ້າເປັນຢາທີ່ຂໍ້ນທະບຽນຢູ່ຕ່າງປະເທດແລ້ວ);
- 6) ຊັບຜະຄຸນ;
- 7) ວິທີການນຳໃຊ້, ການເກັບຮັກສາ, ໄລຍະຝຸດໃຫ້ຢ່າ ແລະ ຄໍາເຕືອນ;
- 8) ຊື່ ແລະ ທີ່ຜູ້ແຜລິດຢາ, ບຸ່ແຕ່ງ ຫຼື ບັນຈຸ ຫຼື ຕົວແທນຈຳໜ່າຍ;
- 9) ຂໍ້ມູນອື່ນ ຕາມທີ່ມີຄວາມຈຳເປັນ ຕາມປະເທດຂອງຢາ.

11. ຂັ້ນຕອນການຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ

- 1) ຜົວັນເອົາແບບຝຶມຄໍາຮ້ອງຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ ນໍາກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຫຼື ດາວໂຫຼດເອົາຈາກເວັບໄຊທ (Website) ຂອງ ກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ ທີ່ <https://dlf.mis-maf.gov.la/>;
- 2) ຕຶ່ມຂໍ້ມູນລົງແບບຝຶມຄໍາຮ້ອງ, ກະກຽມຕົວຢ່າງ ແລະ ປະກອບເອກະສານຕ່າງໆໃຫ້ຄືບຖ້ວນ ດັ່ງນີ້:
 - (1) ຄໍາຮ້ອງ ຕາມແບບຝຶມ ທີ່ກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ ກໍານົດ ໃນເອກະສານຊ້ອນທ້າຍ 1;
 - (2) ສໍາເນົາໃບທະບຽນວິສາຫະກິດ ແລະ ໃບອະນຸຍາດດໍາເນີນທຸລະກິດ ຢາສັດຕະວະແຜດ;
 - (3) ໃບມອບສິດຈາກຜູ້ແຜລິດ ຫຼື ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ ຈາກປະເທດສິ່ງອອກ;

- (4) ໃບມອບສິດ ແລະ ບັດປະຈຳຕົວຂອງຜູ້ຕາງໜ້າ ໃນກໍລະນີໃຫ້ຜູ້ອື່ນມາຂໍຂຶ້ນທະບຽນແທນ;
- (5) ໃບຢັ້ງຢືນ ຄຸນນະພາບຢາສັດຕະວະແຜດ ຈາກປະທາດຜະລິດ;
- (6) ໃບແຈ້ງຊະນິດ ແລະ ລາຍການຢາສັດຕະວະແຜດ ທີ່ມີລາຍລະອຽດ ຂອງສ່ວນປະກອບຫຼັກຂອງຢາ;
- (7) ສະຫຼາກ ແລະ ຖຸກພາບຂອງພາສະນະບັນຈຸຢາສັດຕະວະແຜດ ທີ່ຊັດເຈນ ເຊັ່ນ: ກັບ, ແກ້ວ, ກ້ອງ, ຊອງ, ຫໍ້ ຫື້ ອື່ນງ;
- (8) ເອກະສານອື່ນ ທີ່ເຫັນວ່າມີຄວາມຈຳເປັນ ຕາມການຮຽກຮ້ອງຂອງ ກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ.
- 3) ຜູ້ຂໍຂຶ້ນທະບຽນນຳຄຳຮ້ອງ, ຕົວຢ່າງ ແລະ ເອກະສານທັງໝົດໄປຢືນຢັ້ງກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ, ກະຊວງ ກະສິກຳ ແລະ ປ່າໄມ໌. ຕັ້ງຢູ່ຖະໜົນ ສຸພານຸວົງ, ບ້ານ ສີຖານເໜືອ, ເມືອງ ສີໂຄດຕະບອງ, ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ເບີໂທລະສັບ: +856-21 215 242-3, ເບີໂທລະສານ: +856-21 215 141.

12. ການຝຶຈາລະນາອອກໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ

ການຝຶຈາລະນາອອກໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ ຕ້ອງປະຕິບັດ ດັ່ງນີ້:

- 1) ພາຍຫຼັງ ຂາເຂົ້າ-ຂາອອກ ຂອງກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ ລົງທະບຽນເອກະສານ ແລ້ວນຳສິ່ງ ຄຳຮ້ອງ ແລະ ຫຼັກຖານທັງໝົດໄປໃຫ້ຜະແນກມາດຕະຖານ ແລະ ສຸຂານາໄມ;
- 2) ຜະແນກມາດຕະຖານ ແລະ ສຸຂານາໄມ ກວດກາຄວາມຖືກຕ້ອງຂອງເອກະສານທັງໝົດ ຖ້າຄືບຖ້ວນໃຫ້ ຜິຈາລະນາອອກໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ;
- 3) ໃນກໍລະນີບໍ່ມີໃບຢັ້ງຢືນ ຄຸນນະພາບຢາສັດຕະວະແຜດ ຈາກປະທາດຜະລິດ ໃຫ້ສິ່ງສະຫຼາກ ແລະ ຕົວຢ່າງ ຢາສັດຕະວະແຜດ ສອງຕົວຢ່າງ ຕໍ່ ຫົ່ງລາຍການ ໄປຢັ້ງສູນຜະລິດຢາສັດຕະວະແຜດ;
- 4) ສູນຜະລິດຢາສັດຕະວະແຜດ ດຳເນີນການວິໄຈ ຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພຂອງຢາສັດຕະວະແຜດ ແລ້ວສິ່ງຜົນວິໄຈ ໃຫ້ຜະແນກມາດຕະຖານ ແລະ ສຸຂານາໄມ;
- 5) ຜະແນກມາດຕະຖານ ແລະ ສຸຂານາໄມ ດຳເນີນການກວດກາຄວາມຖືກຕ້ອງກ່ອນ ອອກໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ;
- 6) ຜະແນກ ບໍລິຫານ ແລະ ແຜນການ ແຈ້ງໃຫ້ຜູ້ປະກອບການມາຮັບໃບທະບຽນ ຜ້ອມທັງຈ່າຍຄ່າທຳນຽມ ແລະ ຄ່າບໍລິການ ຕາມລະບຽບການ.

13. ເລກທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ

ເລກທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ ມີ ສັນຍາລັກ ແລະ ລະຫັດທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ ທີ່ປະກອບດ້ວຍ: ສັນຍາລັກ ຂຽນເປັນ ອັກສອນລາວ 2 ໂຕ ນຳໜ້າ, ຕາມດ້ວຍສັນຍາລັກ L ຫື້ F ແລະ 10 ຕົວເລກ ທີ່ມີຄວາມໝາຍ ດັ່ງນີ້:

ຢສ-L/FMMYY-####

ຢສ	=	ເຄື່ອງໝາຍຢາສັດຕະວະແຜດ ສປປ ລາວ
L (Local)	=	ຜະລິດຕະພັນພາຍໃນ
F (Foreign)	=	ຜະລິດຕະພັນຕ່າງປະເທດ
MM	=	ເດືອນຂຶ້ນທະບຽນ 01....12

YY	=	ປີຂຶ້ນທະບຽນ	2023.....
####	=	ເລກລຳດັບທະບຽນ	0001.....9999

ຕົວຢ່າງ:

ຢສ-L-052024-0001 ແມ່ນ: ຜະລິດຕະພັນທີໄດ້ຮັບທະບຽນ ຢສ ເປັນຜະລິດຕະພັນພາຍໃນ ອອກທະບຽນໃນ ເດືອນ ພຶດສະພາ ປີ 2024 ເລກລຳດັບທະບຽນ 0001.

ຢສ-F-052024-0001 ແມ່ນ: ຜະລິດຕະພັນທີໄດ້ຮັບທະບຽນ ຢສ ເປັນຜະລິດຕະພັນນຳເຂົ້າຈາກຕ່າງປະເທດ ອອກ ທະບຽນໃນເດືອນ ພຶດສະພາ ປີ 2024 ເລກລຳດັບທະບຽນ 0001.

14. ຄ່າທຳນຽມ ແລະ ຄ່າບໍລິການ ສໍາລັບການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແດດ

ຜູ້ຂໍຂຶ້ນທະບຽນ ຢາສັດຕະວະແດດ ຕ້ອງຈ່າຍຄ່າທຳນຽມ ແລະ ຄ່າບໍລິການ ກຽວກັບໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແດດ ຕາມທີ່ໄດ້ກຳນົດໄວ້ໃນລັດຖະບັນຍັດຂອງປະຫານປະເທດ ສະບັບເລກທີ 002/ປປທ, ລົງວັນທີ 17 ມິຖຸນາ 2021 ແລະ ຄ່າວິໄຈອື່ນ ຕາມທີ່ກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ, ກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ບໍາໄມ້ ກຳນົດ.

15. ແບບຝຶມໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແດດ

ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແດດ ແມ່ນ ນຳໃຊ້ ຕາມແບບຝຶມທີ່ກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ ກຳນົດ ໃນເອກະສານ ຊັ້ນທ້າຍ 2.

16. ອາຍຸໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແດດ.

ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແດດ ມີອາຍຸການນຳໃຊ້ຕະຫຼອດໄປ ເວັ້ນເສຍແຕ່ມີຄຳສົ່ງ ໂຈະ ຫຼື ຖອນ ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແດດ.

17. ການໂຈ ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແດດ

ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແດດ ຈະຖືກໂຈ ໃນກໍລະນີ ດັ່ງນີ້:

- 1) ຕາມການສະໜັບຜູ້ໄດ້ຮັບທະບຽນ ຢາສັດຕະວະແດດ;
- 2) ຢາສັດຕະວະແດດ ທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ ແຕ່ບໍ່ມີການເຄື່ອນໄຫວ ຜະລິດ ຫຼື ນຳເຂົ້າ ພາຍໃນ 2 ປີ;
- 3) ກວດຝຶບ ແລະ ຍັ້ງຍືນວ່າມີຜົນກະທົບຕໍ່ສຸຂະພາບຂອງ ຄົນ ຫຼື ສັດ;
- 4) ຢາສັດຕະວະແດດທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ ແຕ່ນຳໃຊ້ໃນຈຸດປະສົງອື່ນ ທີ່ບໍ່ຖືກຕ້ອງຕາມທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນໄວ້;
- 5) ກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ ແຈ້ງໂຈ ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແດດ ຢ່າງເປັນລາຍຫຼັກອັກສອນ.

18. ການຖອນໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແດດ

ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແດດ ຈະຖືກຖອນ ໃນກໍລະນີ ດັ່ງນີ້:

- 1) ທີ່ຖືກໂຈໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແດດ ໂດຍບໍ່ມີການປັບປຸງ ຫຼື ແກ້ໄຂພາຍໃນ 6 ເດືອນ;
- 2) ບໍ່ປະຕິບັດຕາມການແຈ້ງເຕືອນ ຂອງອີງການຄຸ້ມຄອງວຽກງານຢາສັດຕະວະແດດ;

- 3) ໃບທະບຽນຢູ່ປະເທດ ຜູ້ແລີດຖືກຍົກເລີກ;
- 4) ພົບ ແລະ ມີການຢັ້ງຢືນວ່າຢາສັດຕະວະແຜດທີ່ນຳເຂົ້ານັ້ນມີຜົນກະທິບຮ້າຍແຮງຕໍ່ສຸຂະພາບຂອງສັດ, ສັດນີ້ ແລະ ຜູ້ບໍລິໂພກ ຫຼື ເປັນປາປອມ.

ຟະແນກມາດຕະຖານ ແລະ ສຸຂານໄມ, ກົມລັງງານສັດ ແລະ ການປະມົງ ຕ້ອງລົບຂໍ້ມູນຢາສັດຕະວະແຜດ ອອກຈາກ ບັນຊີ ຢາສັດຕະວະແຜດ ແລະ ແຈ້ງການຢ່າງເປັນລາຍລັກອັກສອນໃຫ້ສາທາລະນະຮັບຊາບ.

19. ການຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດຄືນໃໝ່

ຖ້າມີການປ່ຽນແປງການແຜລິດ ພະລິດຕະພັນການສັດຕະວະແຜດ, ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດເປົ້ອນ ຫຼື ສຶກຂາດ ໃຫ້ປະກອບເອກະສານຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດຄືນໃໝ່. ສໍາລັບການປະກອບເອກະສານ ແລະ ຂັ້ນຕອນ ໃຫ້ປະຕິບັດຕາມ ຂໍ້ທີ 11 ຂອງ ຄຸ່ມືສະບັບນີ້.

20. ຄໍາແນະນຳສໍາລັບຜູ້ໄດ້ຮັບໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ

ເຈົ້າຫຼັກທີ່ ອອກທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ ແນະນຳ ຜູ້ໄດ້ຮັບໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ ດັ່ງນີ້:

- 1) ຜູ້ໄດ້ຮັບໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ ສາມາດປົກປ້ອງລົບຂະສິດສຸດຕໍ່ລາຍການຕົນ;
- 2) ໂຄສະນາຢາສັດຕະວະແຜດ ທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ;
- 3) ໃຫ້ການຮ່ວມມື ແລະ ອໍານວຍຄວາມສະດວກ ໃຫ້ແກ່ຜະນັກງານ ແລະ ເຈົ້າຫຼັກທີ່ສັດຕະວະແຜດ;
- 4) ຜົມເລກທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດໃສ່ສິ່ງ ບັນຈຸຢາ ແລະ ສະຫຼຸກ ຂອງຢາສັດຕະວະແຜດ;
- 5) ເສຍຄ່າທຳນຽມ, ຄ່າບໍລິການ ຕາມລະບຽບການ;
- 6) ຫ້າມຜູ້ໄດ້ຮັບໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ ມີຜິດຕິກຳ ດັ່ງນີ້:
 - (1) ດຳເນີນການແຜລິດ, ນໍາເຂົ້າ, ສົ່ງອອກ ແລະ ຈຳໜ່າຍຢາສັດຕະວະແຜດ ທີ່ບໍ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນ ຫຼື ຖືກຖອນ ໃບທະບຽນ;
 - (2) ໂອນ ຫຼື ໃຫ້ເຂົ້າໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ;
 - (3) ພະລິດຢາສັດຕະວະແຜດ ທີ່ບໍ່ກົງກັບສຸດຕໍ່ລາຍການທີ່ຂຶ້ນທະບຽນໄວ້;
 - (4) ໂຄສະນາຢາສັດຕະວະແຜດ ເກີນຄວາມຈິງ ຫຼື ບໍ່ຖືກຕ້ອງຕາມຄຸນນະພາບທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນໄວ້;
 - (5) ແບ່ງບັນຈຸຢາສັດຕະວະແຜດປອມໃສ່ສິ່ງຫຼຸມທີ່ທີ່ໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນແລ້ວ;
 - (6) ມີຜິດຕິກຳຍືນທີ່ລະເມີດກົດໝາຍ ແລະ ລະບຽບການ.
- 7) ມີຄວາມຮັບຜິດຊອບເຜີ່ມຕົ້ມ ດັ່ງນີ້:
 - (1) ປະຕິບັດການຂໍຂຶ້ນ ຫຼື ແຈ້ງທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ ຂອງອົງການ ແລະ ເຈົ້າຫຼັກທີ່ອອກທະບຽນຕາມຂຶ້ນຕອນທີ່ກຳນົດ;
 - (2) ລາຍງານທຸກຂໍ້ມູນ ທີ່ກ່ຽວກັບຄຸນນະພາບ ແລະ ຄວາມປອດໄພ ຂອງຢາສັດຕະວະແຜດ ຢ່າງຖືກຕ້ອງ;
 - (3) ແຈ້ງຕໍ່ອົງການຄຸ້ມຄອງ ທັນທີ ເມື່ອມີການປ່ຽນແປງ ຂໍ້ມູນຕິດຕໍ່ຂອງຜູ້ຖືທະບຽນ ຫຼື ໃບຮັບແຈ້ງທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ ລວມເອົາທັງຊື່, ທີ່ຢູ່ຂອງຜູ້ຕິດຕໍ່, ໃນິໂກລະສັບ, ໂກລະສານ ແລະ ທີ່ຢູ່ທາງອີແມລ;

(4) ແຈ້ງຕໍ່ອີງການຄຸມຄອງ ທັນທີ ເມື່ອມີການຢຸດຕິການຖືກຕາງໃບທະບຽນ ຫຼື ໃບຮັບແຈ້ງທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ.

21. ຂໍ້ຄວນເອົາໃຈໃສ

ໃນການຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ ຕ້ອງໄດ້ເອົາໃຈໃສ ດັ່ງນີ້:

- 1) ຜະລິດຕະພັນຢາສັດຕະວະແຜດ ທີ່ບັນລຸເງື່ອນໄຂ ແລະ ລະບຽບການທີ່ລັດກຳນົດໄວ້ເທົ່ານັ້ນ ຈຶ່ງຈະສາມາດຂຶ້ນທະບຽນໄດ້ ໂດຍສະແພະເປັນເງື່ອນໄຂ ດ້ວຍຄຸນນະພາບ, ຄວາມປອດໄພ ແລະ ປະສິດທິພາບ ແລະ ຍັງຕ້ອງ ໄດ້ ຄຳນົງ ໃນດ້ານຕ່າງໆ ດັ່ງນີ້:
 - (1) ຄວາມຈຳເປັນ;
 - (2) ຜົນກະທົບທາງລົບ;
 - (3) ປະໂຫຍດທາງຢາ.
- 2) ກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຈະຂຶ້ນທະບຽນ ສໍາລັບຊະນິດຜະລິດຕະພັນ ແລະ ເຈົ້າຂອງລົດຂະສິດ ພຽງຜູ້ດຽວໝາຍ ວ່າ ຊະນິດດຽວກັນ ທີ່ມີເຈົ້າຂອງລົດຂະສິດແລ້ວ ຈະບໍ່ສາມາດໃຫ້ບຸກຄົນທີ່ສອງຖືກທະບຽນໄດ້;
- 3) ກໍລະນີ ມີການຂໍຂຶ້ນທະບຽນ ຫຼາຍທະບຽນ ອາດສາມາດຮັດໄດ້ ຫາກມີກໍລະນີໃດໜຶ່ງ ດັ່ງນີ້:
 - (1) ຜະລິດຕະພັນມີສ່ວນປະກອບຄືກັນ ແຕ່ ມີຄຸນລັກສະນະແຕກຕ່າງກັນ ເປັນຕົ້ນ ຄວາມແຮງ ຫຼື ຄວາມເຂັ້ມ ຂຸ້ນຂອງສານຢາ, ຂະໜາດ ຫຼື ຮູບແບບຂອງການໃຊ້ ຫຼື ອື່ນງ ທີ່ແຕກຕ່າງກັນ;
 - (2) ຜະລິດຕະພັນຢາ ນັ້ນ ຜະລິດຈາກຜູ້ຜະລິດແຕກຕ່າງກັນ ແຕ່ຕ້ອງ ບໍ່ໃຫ້ ລອກແບບ ທັງຊື່, ຄຸນລັກສະນະ, ຂະໜາດການນຳໃຊ້ ຄືກັນທັງໝົດ;
 - (3) ທ້າມບໍ່ໃຫ້ຂຶ້ນທະບຽນຜະລິດຕະພັນຢາອັນດຽວກັນ ແຕ່ຮັດຊື່ຕ່າງກັນອອກໄປໃຫ້ແກ່ຜູ້ຖືກທະບຽນຜູ້ດຽວ ກັນ.
- 4) ກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ ອາດຝຶຈາລະນາການຂຶ້ນທະບຽນ ຜະລິດຕະພັນຢາດຽວກັນຈາກ ແຫ່ງ ຜະລິດທີ່ສອງ ຕາມແຕ່ລະກໍລະນີ ຖ້າຫາກແຫ່ງທີ່ສອງ ໄດ້ນຳໃຊ້ ເຄື່ອງຈັກ, ຂຶ້ນຕອນການຜະລິດ, ຂະໜາດຊຸດຜະລິດ, ວັດສະ ດຸຫຼຸມຫໍ່, ສ່ວນປະກອບຂອງສານອອກລິດ ຫຼື ແຫ່ງທີ່ມາຂອງສານປະສົມໃສຢາ ທີ່ແຕກຕ່າງກັນ ແລະ ຈະບໍ່ ຜິຈາລະນາສໍາລັບຜະລິດຕະພັນຢາ ທີ່ມາຈາກແຫ່ງທີ່ສາມ;
- 5) ເຈົ້າຂອງຜະລິດຕະພັນດຽວກັນ ແຕ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃຫ້ຜະລິດຢູ່ຫຼາຍໂຮງງານ ຫຼື ຫຼາຍສາຂາ ຜະລິດຕະພັນແຕ່ລະ ບ່ອນຕ້ອງໄດ້ຂຶ້ນທະບຽນຈຶ່ງສາມາດນຳໃຊ້ໄດ້;
- 6) ກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຈະຝຶຈາລະນາ ເປັນແຕ່ລະກໍລະນີ ຖ້າມີການປ່ຽນແປງ ຮູບຮ່າງ, ກົ່ນ ຫຼື ສີ ຂອງ ຜະລິດຕະພັນ;
- 7) ເອກະສານທີ່ມາຂໍຂຶ້ນທະບຽນ ຕ້ອງເປັນພາສາລາວ ຫຼື ພາສາລາວ/ກັບອັງກິດ ຫຼື ພາສາຕ່າງປະເທດກັບພາສາອັງກິດ.



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນາຖາວອນ

ເລກທີ...../.....
ທີ....., ວັນທີ...../...../.....

ຮຽນ: ທ່ານຫົວໜ້າກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ ທີ່ນັບຖື.

ເລື່ອງ: ສະຫຼືຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ.

ຂ້າພະຈົ້າຊື່ ແລະ ນາມສະກຸນ..... ອາຍຸ..... ປີ, ສັນຊາດ.....,
ບັດປະຈຳຕົວ/ໜັງສືເດີນທາງ ເລກທີ....., ທີ່ຢູ່ບ້ານ:.....,
ເມືອງ:....., ແຂວງ:....., ເບີໂທລະສັບ:..... ຊື່ສຳນັກງານ/
ບໍລິສັດ.....
ທີ່ມີສຳນັກງານຕັ້ງຢູ່ ບ້ານ....., ເມືອງ....., ແຂວງ..... ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ
ດໍາເນີນທຸລະກິດ ດ້ວນ □ ພະລິດຢາສັດຕະວະແຜດ; □ ນຳເຂົ້າຢາສັດຕະວະແຜດ; □ ຈຳໜ່າຍຢາສັດຕະວະແຜດຕາມໃບ
ອະນຸຍາດດໍາເນີນທຸລະກິດດ້ວຍກະສິກຳ ແລະ ປ້າໄມ້ ທີ່ອອກໃຫ້ໂດຍ.....
.....ເລກທີ....., ວັນທີ..... ເດືອນ..... ປີ.....

ມີຈຸດປະສົງຂໍຂຶ້ນທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ ຂຶ້ງມີລາຍອຽດ ດັ່ງນີ້:

1. ຊື່ສູດຕຳລາ/ຊື່ຢາສັດຕະວະແຜດ.....
2. ຊື່ທາງການຄ້າ ພາສາລາວ....., ພາສາອັງກິດ.....
3. ປະເພດຢາ: □ ເປັນເມັດ; □ ເປັນເມັດແລ້ວຊຸມ; □ ເປັນຜົງ; □ ເປັນນ້ຳ; □ ເປັນເຈລ; □ ສະບ; □ ອື່ນງ.....
4. ຂະໜາດບັນຈຸ:.....
5. ສ່ວນປະກອບຫຼັກ.....
6. ເປົ້າໝາຍການນຳໃຊ້ □ ໃຊ້ກັນພະຍາດ; □ ໃຊ້ບິ່ນປົວ; □ ໃຊ້ຂ້າເຊື້ອ; □ ໃຊ້ບໍາລຸງ; □ ອື່ນງ.....
7. ຊື່ ແລະ ສະຖານທີ່ບໍ່ອ່ນຜະລິດ:.....

ເອກະສານ ແລະ ຫຼັກຖານຕ່າງໆ ຄັດຕິມາຜ້ອມກັບຄໍາຮ້ອງ ດັ່ງນີ້:

- 1) □ ສໍາເນົາ ໃບອະນຸຍາດດໍາເນີນທຸລະກິດ ດ້ວຍກະສິກຳ ແລະ ປ້າໄມ້ (ກ່ຽວກັບຜະລິດ ຫຼື ນຳເຂົ້າ ຫຼື ຈຳໜ່າຍ ຢາສັດຕະວະແຜດ);
- 2) □ ສໍາເນົາ ໃບມອບສິດ ແລະ ບັດປະຈຳຕົວ ຫຼື ຫັງສືຜ່ານແດນ ໃນກໍລະນີໃຫ້ຜູ້ອື່ນມາຂໍຂຶ້ນທະບຽນແທນ;
- 3) □ ສໍາເນົາ ໃບມອບສິດ ຫຼື ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແຜດ ຈາກຜູ້ຜະລິດ ຫຼື ປະເທດສິ່ງອອກ;
- 4) □ ບົດລາຍງານຜົນການທິດລອງການນຳໃຊ້ຢາສັດຕະວະແຜດ (ຖ້າມີ);
- 5) □ ສໍາເນົາ ໃບຢັ້ງຢືນ ຄຸນນະພາບຢາສັດຕະວະແຜດ ຫຼື ເອກະສານກ່ຽວກັບ ຄຸນນະພາບ, ຄວາມປອດໄພ ແລະ ປະສິດທິພາບຂອງຢາ;
- 6) □ ສໍາເນົາ ສະໜາກ ແລະ ຂໍ້ຄວາມເອກະສານກຳກັບ ຢາສັດຕະວະແຜດ ຜ້ອມກັງສະບັບແປ້ນພາສາລາວ;
- 7) □ ຮູບພາບຂອງພາສະນະບັນຈຸຢາສັດຕະວະແຜດ ທີ່ຊັດເຈນ ແຊັ້ນ: ກັບ, ແກ້ວ, ກອງ, ຊອງ, ຫໍ້ ຫຼື ອື່ນງ;
- 8) □ ໃບຮັບຮອງການອະນຸຍາດໃຫ້ຈຳໜ່າຍຈາກປະເທດຜູ້ຜະລິດ (Certificate of Free Sale) ໃນກໍລະນີນຳເຂົ້າ;
- 9) □ ເອກະສານອື່ນ ທີ່ເຫັນວ່າມີຄວາມຈໍາເປັນ ຕາມການຮຽກຮ້ອງ ຂອງກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ.

ລາຍເຊັນຜູ້ຮ້ອງຂໍ

ຮ່າງ

ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແດ



ສາທາລະນະລັດ ປະຊາທິປະໄຕ ປະຊາຊົນລາວ
ສັນຕິພາບ ເອກະລາດ ປະຊາທິປະໄຕ ເອກະພາບ ວັດທະນາຖາວອນ

ກະຊວງກະສິກຳ ແລະ ປ້ານຍື
ກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ

ເລກທີ:/ກລປ

ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແດ

ເລກທະບຽນ: **ຢລ-L/FMMYY-####**

- ອີງຕາມ ກົມໝາຍ ວຳດ່ວຍ ການລົງສັດ ແລະ ການສັດຕະວະແດ (ສະບັບປັບປຸງ), ເລກທີ 08/ສພຊ, ວິງວັນທີ 11 ພຶສັກ 2016;
- ອີງຕາມ ດ້ວຍ ວຳດ່ວຍຢາສັດຕະວະແດ, ເລກທີ 199/ລບ, ວິງວັນທີ 13 ມິນາ 2020.

ກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ ໄດ້ອອກໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແດ ໃຫ້ແກ:

ຊື່ວິສາຫະຜົດ: ທີ່ຢູ່: ເມືອງ: ແຂວງ:

ຊື່ຈຳເຂອງວິສາຫະຜົດ: , ສັນຊາດ: , ໄກສະລັບ:

ທາງການຄ້າ: , ຊື້ອັງກິດ:

ປະນາຍາ:

ສ່ວນປະກອບຫຼັກ:

ຂະໜາດບັນຈຸ:

ເປົ້າໝາຍການນໍາໃຊ້:

ສັບແຜນຸ້ນ:

ໄລຍະຫຼາດໃຫ້ຍໍາ:

ຂໍ້ຄວນລະວັງ:

ບໍລິສັດທີ່ຜົນລົງ:, ເມານະບຽນຢາປະເທດທີ່ຜົນລົງ:

ບໍລິສັດສິ່ງອອກ:

ບໍລິສັດທີ່ນໍາເຂົ້າມາ ສປປ ລາວ:

ໃບທະບຽນຢາສັດຕະວະແດ ສະບັບນີ້ ອອກໃຫ້ ວັນທີ: / /

ຫົວໜ້າກົມ

ສາຍເຫດ

- ຢ້າຕົກລວມຍັດທີ່ໃຫ້ນໍາຫຼັງມາ ດ້ວຍໄດ້ຮັບອະນຸຍາດກ່າຍເຊົາຈາກກົມລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຕ່ານຍິນມານ ລວມເພື່ອການລົງທະບຽນໃຫ້ຕົວຢ່າງດີ;
- ໂດຍຕະຫຼາດກ່າຍເຊົາ ຮ້າຕົກລວມຍັດທີ່ໃຫ້ຕົວຢ່າງດີ ດ້ວຍໄດ້ເຫາມາຍາຮ່າງວາງວິດາມາ ຈາກເຈົ້າຕົວທີ່ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ ເພດນະຄົດານ, ຜົບ ຂໍ້ມີມີຕາມ ການຈໍາຫາຍ, ການນຳໃຫ້ ຈາກລວມງານວິດາມານຂອງຮະບຽງລົງສັດ ແລະ ການປະມົງ ຜົບຄາຍງານໃຫ້ຕົມດ້ວຍສັດ ແລະ ການປະມົງ;
- ໃຫ້ນໍາຫຼັງມານໍາໃຈຮ່າງຍັດທີ່ໃຫ້ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃຫ້ຕົວຢ່າງດີ;
- ທຳມະນຸດການນຳໃຫ້ບໍລິສັດທີ່ໃຫ້ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃຫ້ຕົວຢ່າງດີ;
- ທຳມະນຸດການນຳໃຫ້ບໍລິສັດທີ່ໃຫ້ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດໃຫ້ຕົວຢ່າງດີ;
- ໃຫ້ນໍາຫຼັງມານໍາໃຈຮ່າງຍັດທີ່ໃຫ້ໄດ້ຮັບອະນຸຍາດ;